

RECEPTAL 4 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RECEPTAL 4 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc

Lapin

Cheval (jument)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte en carton de 5 flacons de 2,5 mL
Boîte en carton de 1 flacon de 50 mL
Boîte en carton de 5 flacons de 10 mL
Boîte en carton de 1 flacon de 10 mL
Boîte en carton de 10 flacons de 2,5 mL
Boîte en carton de 1 flacon de 2,5 mL
Boîte en carton de 10 flacons de 10 mL
Boîte en carton de 5 flacons de 50 mL
Boîte en carton de 10 flacons de 50 mL
Boîte en carton de 1 flacon de 5 mL
Boîte en carton de 5 flacons de 5 mL
Boîte en carton de 10 flacons de 5 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/11/1982

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7159007 1/1982

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/11/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage